# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-024085

(43)Date of publication of application: 28.01.1997

(51)Int.Cl.

A61J 1/06 A61K 9/08 A61K 31/55 CO7D401/12

(21)Application number: 07-175010

(71)Applicant : ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

11.07.1995

(72)Inventor: YAMADA HITOSHI

TSURUGATANI MORIYUKI HIRAMATSU KEIKO

# (54) FASUDIL HYDROCHLORIDE INJECTION AGENT

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent a change resulting from the light of fasudil hydrochloride, and provide a stabilized fasudil hydrochloride injection agent by filling a vessel having the transmittance of the light of the specified wavelength equal to or less than the specified, with the injection agent.

SOLUTION: A glass vessel with transmittance equal to or less than 10% for light having 350nm wavelength, or a vessel with a standing agent prevents deterioration due to the light of fasudil hydrochloride, and can be prevent a change in water solution for fasudil hydrochloride injection even against light of 1.2 million Lu.hr as a guidance for optical stability. The glass vessel has a composition where ion oxide (Fe2O3), titanium oxide (TiO2) or the like as a shading agent is added, and can be obtained after being processed into a coloring vial or pre-filled syringe. Also, as a shading agent, a film of polyvinyl chloride, polypropylene or the like is multilayered or an ink is blended, thereby providing a film having a shading function. Thereafter, the film is wound around an ampul, a vial, pre-filled syringe or the like as a label for the cover thereof and the shading function is thereby adjusted.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

04.02.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-24085

(43)公開日 平成9年(1997)1月28日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所	
A 6 1 J 1/06			A 6 1 J	1/06		Z	
A61K 9/08			A61K	9/08		F	
31/55	AAM		3	1/55	AAM		
// C 0 7 D 401/12	2 4 3		C 0 7 D 40	1/12	243		
			審査請求	未請求	請求項の数3	OL (全 6 頁)	
(21)出願番号	特顏平7-175010		(71)出顧人	000000033			
				旭化成二	退化成工業株式会社		
(22)出顧日	平成7年(1995)7月11日			大阪府力	大阪市北区堂島湾	兵1丁目2番6号	
			(72)発明者	山田 化	<b>:</b> .		
				静岡県田	日方郡大仁町三都	冨632番地の1 旭	
		•		化成工第	<b>於株式会社内</b>		
			(72)発明者	鶴ケ谷	守行		
				北海道自	自老郡白老町緑町	叮724番地の1 旭	
				化成工数	降式会社内		
			(72)発明者	平松 夏	好子		
	•			静岡県田	日方郡大仁町三福	<b>番632番地の1</b> 旭	
					族代式会社内		
				化成工第	<b>萨株式会社内</b>		

# (54) 【発明の名称】 塩酸ファスジル注射剤

# (57)【要約】

【構成】 波長350nmの光の透過率が10%以下である容器に充填した塩酸ファスジル水溶液注射剤。

【効果】 波長350nmの光の透過率が10%以下である容器に充填した塩酸ファスジル水溶液注射剤は、120万Lux・hr(3000Luxの光を連続400時間照射)の光に対しても塩酸ファスジル注射用水溶液の変化を防止でき、安定化された塩酸ファスジル注射剤を得ることができた。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 波長350nmの光の透過率が10%以下である容器に充填した塩酸ファスジル水溶液注射剤。 【請求項2】 容器が、波長350nmの光の透過率が10%以下である着色性アンプルである請求項1記載の水溶液注射剤。

【請求項3】 容器が、波長350nmの光の透過率が10%以下である被覆材で被覆されたアンプル、バイアルまたはシリンジである請求項1記載の水溶液注射剤。 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は光安定性が良好な塩酸ファスジル水溶液注射剤に関する。

#### [0002]

【従来の技術】塩酸フアスジルは脳組織の機能、状態の障害及びそれに伴う症状、後遺症を予防、改善し、もしくは当該障害の進行を穏やかにする薬剤として有望であり、特に、脳代謝機能の変化と関連する脳機能障害の予防、改善、さらには、脳細胞の壊死、脱落と関連する脳機能障害の予防、改善にも有望な薬物として開発されている。

【0003】本薬物は経口投与剤としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤等の形態で、また、非経口投与剤としては水溶液アンプル剤の形態で医薬品として製造できる。これらの製剤化例としては特開平2-256617号公報の実施例7で示され、(2)無菌注射剤の項では2m1アンプル剤の調製例が示されている。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、そのような塩酸ファスジルアンプル剤は光安定性が不良で、太陽光さらには蛍光灯の3000ルックス程度の光によっても徐々に内容液が褐色に変化することが判明した。この光による変化を防止するため、塩酸ファスジルアンプル剤を光が全く透過しない容器に収納して商品化することも考えられるが、製造の手間やコスト高となり、また、中身が全く見えないということから、製品検査さらにユーザーの内容物確認に支障をきたしてしまう。

【0005】そこで本発明者らは、塩酸ファスジル水溶液注射剤の光に対する安定性を確保し、さらに内容液等が確認できる商品を提供することを課題として鋭意研究した。

## [0006]

【課題を解決するための手段】発明者らは、塩酸ファスジルの光変化に関する調査研究や、多くの光遮光剤の性能を調査した。その結果、治療薬として適切な塩酸ファスジル水溶液が、紫外線の照射を受けると塩酸ファスジル自体の分解は極めてわずかであるが、水溶液が茶褐色に変化してしまうことが判明した。そこでガラス成分を変えたアンプルや光遮光フィルムを用いてさらに調査研究を進めた結果、波長350 nmの光の透過を90%制

限する波長350nmの透過率が10%以下であるガラス容器や遮光剤を設けた容器が有効に塩酸ファスジルの光による変化を防止し、また、そのような波長の紫外線を遮光すれば、光安定性の目安となる120万Lux・hr(3000Luxの光を連続400時間照射)の光に対しても塩酸ファスジル注射用水溶液の変化を防止できることを見いだし、本発明を完成するに至った。

【0007】即ち本発明は、波長350nmの透過率が 10%以下である容器に充填した塩酸ファスジル水溶液 注射剤である。本発明における塩酸ファスジルは下記の 構造式

【0008】 【化1】

【0009】で表され、元素分析 $C_{14}$   $H_{17}$   $N_3$   $O_2$  S · HC1 で、分子量327.83からなる化合物であって、脳組織の機能、状態の障害及びそれに伴う症状、後遺症を予防、改善し、もしくは当該障害の進行を穏やかにする薬物であり、その製造方法は特開平6-340659号公報に示されている。通常塩酸ファスジルの注射用水溶液は、有効成分である塩酸ファスジルを治療に適切な濃度である1~100mg/mlの水溶液とし、例えば1回投与用量として10~60mgを使用すればよく、これに好ましくは等張化として塩化ナトリウム等の塩類やブドウ糖等の糖類を適宜添加して調製される。さらに必要に応じてリン酸塩等のp H 接衝剤、フェノール等の無痛化剤等を添加して調製してもよい。

【0010】次にこの注射用水溶液は通常ろ過等の除菌 処理され、アンプル、バイアルまたはプレフィルドシリ ンジ (あらかじめ薬液が充填されたシリンジ) 等の容器 に充填され、必要に応じてさらに加熱滅菌等の処理が施 される。一方、本発明の波長350nmの透過率が10 %以下である容器としては、例えば素材がガラスであれ ば、通常アンプル等のガラス容器は珪素化合物(例えば SiO<sub>2</sub>)、ホウ素化合物(例えばB<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)、ナトリ ウム化合物(例えばNa<sub>2</sub>O)、アルミニウム化合物 (例えばA12O3)、カルシウム化合物(例えばCa O)、バリウム化合物(例えばBaO)、カリウム化合 物 (例えば K2 O) 等で構成されるが、この組成物の中 に酸化鉄 (例えばFe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)、酸化チタン (Ti 〇2)等の遮光剤となる物質を添加して、着色性のアン プル、バイアルやプレフィルドシリンジに加工すること により得られる。例えば、このような着色性アンプル、 バイアルやプレフィルドシリンジの容器において、0. 2~0.8%程度の酸化鉄 (例えばFe<sub>2</sub> O<sub>3</sub>)、0. 5~4%程度の酸化チタン (TiO2) のいずれか1種

または0.5%程度の酸化鉄(例えば $Fe_2O_3$ )と 2.8%程度の酸化チタン( $TiO_2$ )の2種を含有するものであればよい。

【0011】また被覆材としては、まずフィルム等の被覆削が本発明の波長350nmの透過率が10%以下であるものを選択する。これらのフィルムは例えばポリ塩化ビニル、ポリプロビレン等のフィルムを多層にすることにより、またはインクを配合することにより、その目的とする遮光性能を有している。これらのフィルムをラベルとしてアンプル、バイアルまたはプレフィルドシリンジ等に巻き付けて被覆することにより波長350mmの透過率が10%以下である被覆削で被覆されたアンプル、バイアルまたはシリンジ等の容器として調整できる

【0012】このようにして得られる波長350nmの 光の透過率が10%以下である容器において、例えば波 長600mmの透過率が図1、図3および図4に示す通 り50%以上であるものは内容物を肉眼的に確認できる ことから、より好ましい形態として実施でき、このよう な容器に充填した塩酸ファスジル水溶液注射剤は、光安 定性の良好なものとして提供できる。

#### [0013]

【実施例】以下に実施例、対照例及び試験例を挙げて本 発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定され ない。

# [0014]

【実施例1】特開平6-340659号公報に記載の方法により得られた塩酸ファスジル30g、及び塩化ナトリウム16gを2000mlの水に溶解し、除菌ろ過して塩酸ファスジル注射用水溶液2000mlを調製した。これを、ガラス容器重量に対して酸化鉄( $Fe_2O_3$ )0.5%、酸化チタン( $TiO_2$ )2.8%を含有した2m1用ガラスアンプルに2mlずつ充填、溶封し、本発明の塩酸ファスジル水溶液注射剤を500アンプル製造した。

【0015】なお、このアンプルの光透過性曲線を波長200~700nmにて調査した結果図1に示す通りであって、波長350nmの透過率は4%であった。

## [0016]

【対照例1】実施例1で調製した塩酸ファスジル注射用 水溶液を、波長350nmの透過率が約80%であった 透明な2mlガラスアンプル (このアンプルの光透過性 曲線を図2に示した)に2mlずつ充填、溶封し、本発明以外の塩酸ファスジル水溶液注射剤を100アンプル製造した。

#### [0017]

【実施例2】塩酸ファスジル9g、及び塩化ナトリウム4.8gを600mlの水に溶解し、除菌ろ過して塩酸ファスジル注射用水溶液600mlを調製した。これをシリンジ胴部がガラス製の2mlアルテ社製シリンジに2mlずつ充填し、塩酸ファスジルのプレフィルドシリンジ(あらかじめ薬液を充填したシリンジのキット製品)を200本製造した。

【0018】この塩酸ファスジルのプレフィルドシリンジの胴部に、住友ベークライト製塩化ビニル製フィルムA(透明、厚さ200μm;光透過性曲線を図3に示した)及びB(薄いオレンジ色に着色、厚さ200μm;光透過性曲線を図4に示した)を巻き付け、本発明の塩酸ファスジル水溶液注射剤のプレフィルドシリンジA(シリンジAという)及び塩酸ファスジル水溶液注射剤のプレフィルドシリンジB(シリンジBという)を各30本ずつ製造した。

【0019】なお、このフィルムAの光透過率は図3の結果から波長350nmの透過率は0%であった。また、フィルムBの光透過率は図4の結果から波長350nmの透過率も0%であった。

#### [0020]

【対照例2】実施例2で調製した塩酸ファスジルのプレフィルドシリンジに、実施例2のようなフィルムを巻き付けないものを30本別に製造した。なお、このシリンジのガラス胴部の光透過性曲線を図5に示すもので、その結果、波長350nmの透過率は約70%であった。【0021】

【試験例】実施例1及び実施例2で製造した本発明の塩酸ファスジル注射剤と、本発明の要件を満たさない対照例1及び対照例2の塩酸ファスジル注射剤について、塩酸ファスジルの光安定性を試験した。各注射剤に蛍光灯の3000Luxの照度の光を90万Lux・hr(照度×時間)及び120万Lux・hr照射した後の内容液の着色度合いを示す波長400nmの透過率を測定した結果を下記表1〔内容液の波長400nmの透過率(%)〕に示した。

[0022]

【表1】

試験注	計制	9 O万Lux·hī	120万Lux·hr	
実施例1	アンプル剤	100.2	100.3	
実施例 2	シリンジム・	100.5	100.5	
	シリンジB	100, 5	100.4	
対照例1	アンプル剤	72. 2	68.4	
対照例2	シリンジ	79.8	78.0	

【0023】なお試験条件は以下の通りである。

・試験器:ナガノ科学製光試験器

· 光照射条件: 蛍光灯3000Lux

・温度条件:25℃の一定温度

その結果、対照例は1、2ともに内容液が薄い褐色に変化したが、本発明の実施例1、2の注射剤は、120万 Lux・hr照射した後も変化なかった。

【0024】このことから、塩酸ファスシル注射用水溶液は波長350nmの光の透過率が10%以下、好ましくは5%以下である容器に充填することにより安定化し得たものである。

## [0025]

【発明の効果】以上の結果から、波長350nmの光の 透過率が10%以下である容器に充填した塩酸ファスジ ル水溶液注射剤は、120万Lux・hr(3000L uxの光を連続400時間照射)の光に対しても塩酸フ ァスジル注射用水溶液の変化を防止でき、安定化された 塩酸ファスジル注射剤を得ることができた。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、酸化鉄、酸化チタンを含有したガラスアンプルの光透過性曲線を示す。

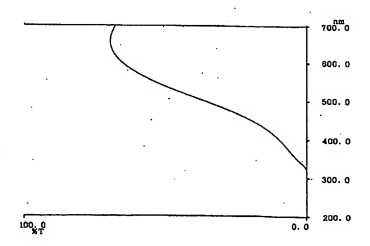
【図2】図2は、対照例1で用いた透明な2m1ガラスアンプルの光透過性曲線を示す。

【図3】図3は、住友ベークライト製塩化ビニル製フィルムA(透明、厚さ200μm)の光透過性曲線を示す

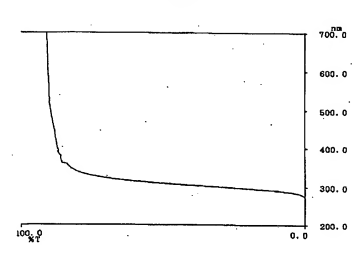
【図4】図4は、住友ベークライト製塩化ビニル製フィルムB(薄いオレンジ色に着色、厚さ200μm)の光透過性曲線を示す。

【図5】図5は、フィルムを巻き付けないアルテ社製シリンジの光透過性曲線を示す。

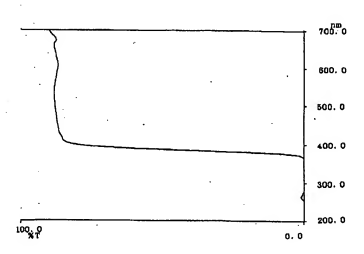
【図1】



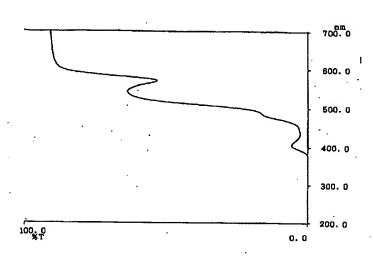
【図2】



# . 【図3】



【図4】



【図5】

